PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61K 45/06

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/33876

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum: 15. Juni 2000 (15.06.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/09380

- (22) Internationales Anmeldedatum: 1. Dezember 1999 (01.12.99)
- (30) Prioritätsdaten:

198 57 009.8

. 10. Dezember 1998 (10.12.98) DE

- (71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Bruningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main (DE).
- (72) Erfinder: LINDNER, Jürgen; Haselhecke 60, D-35041 Marburg (DE). HAASE, Burkhard; Königsteiner Strasse 28, D-65719 Hofheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: FORMULATION WITH AN IMPROVED THERAPEUTIC RANGE, CONTAINING NUCLEOTIDE SYNTHESIS IN-HIBITORS

(54) Bezeichnung: ZUBEREITUNG MIT VERBESSERTER THERAPEUTISCHER BREITE, ENTHALTEND NUKLEOTIDSYNTHE-SEINHIBITOREN

$$\begin{array}{c|c} H & O \\ \hline \\ N & C \\ \hline \\ N & R^1 \end{array} \qquad \begin{array}{c} R^2 \\ \hline \\ R^3 \end{array} \qquad \begin{array}{c} (I) \\ \hline \end{array}$$

$$NC - C - C - NH - R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$HO R^{1}$$

(57) Abstract

The invention relates to a formulation containing a compound which essentially prevents the enterohepatic circulation of nucleotide synthesis inhibitors or antagonizes the effect of the nucleotide synthesis inhibitors in a delayed manner; and a nucleotide synthesis inhibitor such as brequinar, mycophenolate mofetile, 2-morpholinoethly-(E)-6-(1,3-dihydro-4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxoisobenzofuran-5-yl-4-methyl-4-hexenoate, methotrexate, mizoribine and compounds of formula (I) or (II). Said formulation is suitable for treating immunological diseases or cancer or for transplantations.

(57) Zusammenfassung

Zubereitung, Eine enthaltend Verbindung, eine die die enterohepatische Zirkulation Nukleotidsyntheseinhibitoren VOR wesentlichen im verhindert oder zeitlich Wirkung versetzt die Nukleotidsyntheseinder antagonisiert, hibitoren und einen Nükleotidsyntheseinhibitor wie Brequinar, Mycophenolatmofetil, noethyl-(E)-6-(1,3-dihydro-4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxoisobenzofuran-5-yl-4-methyl-4-hexenoat, 2-Morpholi-Mizoribine und Verbindungen der Formel (I) oder (II), eignet sich zur Behandlung von immunologischen Erkrankungen, Krebs oder bei

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Clours:
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen		Slowenien
AT	Osterreich	FR	Frankreich	' LU	Luxemburg	SK.	Slowakei
AU.	Australien	GA	Gabun	LV	_	SN	Senegal
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Lettland	SZ	Swasiland
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien		Monaco	TD	Tschad
BB	Barbados	GH	Ghana	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BE	Belgien	GN	Guinea	MG.	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BG	Bulgarien	HU			Republik Mazedonien	TR	Türkei
BJ	Benin	IE	Ungarn Itiand	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BR	Brasilien	IL		MN	Mongolei	UA	Ukraine
BY	Belarus	IS	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
CA	Kanada	IT	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CF	Zentralafrikanische Republik		Italien	MX	Mexiko		Amerika
CG	Kongo	JP	Japan	NE	Niger	UZ .	Usbekistan
CH	Schweiz	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CI	Côte d'Ivoire	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CM	Kamenin	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CN			Korea	PL	Polen	277	Zunbabwe
CU	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI .	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG			
				20	Singapur		

PCT/EP99/09380

Beschreibung.

Zubereitung mit verbesserter therapeutischer Breite, enthaltend Nukleotidsyntheseinhibitoren

5

10

15

20

25

30

Als Lipidsenker bei den heterozygoten familiären Hypercholesterinämie und anderen primären Hyperlipoproteinämien mit hauptsächlicher Vermehrung der LDL-Fraktion oder chologenen Diarrhöen werden stark basische Anionenaustauscher in der Therapie eingesetzt. Beispiele für geeignete Wirksubstanzen, die als Lipidsenker eingesetzt werden, sind N-(2-Aminoethyl)-N'-[2-[(2-aminoethyl)amino]ethyl]-1,2ethandiamin Polymer mit (Chlormethyl)-oxiran, das auch als Colestipol (Colestid®) bezeichnet wird oder Colestyramin (CAS-Nr. 11 041-12-6), das ein Styroldivinylbenzyl Copolymere ist. Isoxazol- oder Crotonsäureamidderivate werden in den Patentanmeldungen EP 484 223; EP 529 500; US 4 061 767; EP 538 783 oder EP 551 230 beschrieben. Verbindungen die die Purin- oder Pyrimidinsynthese inhibieren werden als Nukleotidsyntheseinhibitoren bezeichnet (Burkhardt und Kalden; Rheumat. Int. (1997); 17: 85-90), dies sind beispielsweise Verbindungen der Formel I und/oder II, Brequinar (6-Fluor-2-(2'-fluoro[1,1'biphenyl]-4-yl)-3-methyl-4quinolincarbonsäure), Mycophenolatmofetil (2-Morpholinoethyl-(E)-6-(1,3-dihydro-4hydroxy-6- methoxy-7-methyl-3-oxoisobenzofuran-5-yl)-4-methyl-4- hexenoat), Methotrexat (CAS-Nr. 59-05-02) oder Mizoribine (CAS-Nr. 50924-49-7) werden nach oraler Applikation im Darm von Patienten resorbiert und führen nach einer kurzzeitigen Erhöhung der Blutspiegel nach der Einnahme (Resorptionspeak) zu konstant hohen Blutspiegeln. Über die Leber und die Gallenflüssigkeit werden die obengenannten Nukleotidsyntheseinhibitoren wieder in den Darm ausgeschieden. Aus dem Darm können die genannten ausgeschiedenen Verbindungen teilweise wieder resorbiert und in das Blut abgegeben werden. Die genannten Verbindungen unterliegen daher der enterohepatische Zirkulation.

Bei dem Einsatz von Nukleotidsyntheseinhibitoren zur Beeinflussung des Immunsystems wurde überraschender Weise gefunden, daß für die erwünschte Wirkung auf das Immunsystem nur kurzzeitige Wirkeffekte dieser Substanzen benötigt werden. Werden Blutspiegel, dieser Substanzen über einen längeren Zeitraum aufrechterhalten, die zu Wirkeffekten führen, so nehmen zwar die

5

10

Nebenwirkungen zu, die erwünschte Wirkung auf das Immunsystem wird aber nicht gesteigert. Dadurch, daß die Wirkeffekte auf eine kurze Zeitspanne begrenzt werden, läßt sich die Verträglichkeit einer Therapie verbessern bei Aufrechterhaltung der gewünschten pharmakodynamischen Effekte auf das Immunsystem (=verbesserte therapeutische Breite).

- Im Falle von Nukeotidsyntheseinhibitoren, die der enterohepatischen Zirkulation unterliegen, kann die Wirkdauer dadurch verkürzt werden, indem Substanzen appliziert werden, welche die enterohepatische Zirkulation unterbrechen. Durch Unterbrechung der enterohepatischen Zirkulation, bleibt die erwünschte Wirkung auf das Immunsystem bestehen, die Nebenwirkungen werden aber drastisch reduziert. Die obengenannten Nukleotidsyntheseinhibitoren können auch eine verbesserte therapeutische Breite in ihrer Wirkung aufweisen, wenn Verbindungen die die Wirkung der Nukleotidsyntheseinhibitoren antagonisieren zeitlich versetzt also später als die Nukleotidsyntheseinhibitoren appliziert werden.
- Unter dem Begriff therapeutische Breite wird dabei ein Maß für die Verträglichkeit eines Arzneimittels verstanden und ist im wesentlichen der Abstand zwischen der niedrigsten Dosis, die noch zu den erwünschten therapeutischen Effekten führt und der Dosis, die zu Nebenwirkungen führt. Maßstab für die erzielten Verbesserungen sind beispielsweise die Menge an roten Blutkörperchen, Hämoglobingehalt,
- Hämatokrit, Menge an Glutamat-Oxalacetat-Transaminase, Glutamat-Pyruvat-Transaminase, alkalischer Phosphatase (aus Knochenmark) oder Amylase und das Gewicht im Vergleich mit unbehandelten Patienten.

Die Erfindung betrifft daher eine Zubereitung, enthaltend

- 25 1) mindestens eine Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der Nukleotidsyntheseinhibitoren im wesentlichen verhindert oder zeitlich versetzt die Wirkung der Nukleotidsyntheseinhibitoren antagonisiert, und
- mindestens einen Nukleotidsyntheseinhibitor aus der Gruppe Brequinar,
 Mycophenolatmofetil, 2-Morpholinoethyl-(E)-6-(1,3-dihydro-4-hydroxy-6-methoxy-7-methyl-3-oxoisobenzofuran-5-yl)-4-methyl-4- hexenoat,
 Methotrexat, Mizoribine und Verbindungen der Formeln I oder II

H

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}

und/oder eine gegebenenfalls stereoisomere Form der Verbindung der Formel I oder II und/oder ein physiologisch verträgliches Salz der Verbindung der Formel II, wobei

 R^1 für a) (C₁-C₄)-Alkyl,

- b) (C_3-C_5) -Cycloalkyl,
- c) (C₂-C₆)-Alkenyl oder
- d) (C₂-C₆)-Alkinyl, steht,

10 R^2 für a) -CF₃,

5

- b) -O-CF₃,
- c) -S-CF₃,
- d) -OH,
- e) -NO₂,
- 15 f) Halogen,
 - g) Benzyl,
 - h) Phenyl,
 - i) -O-Phenyl,
 - k) -CN oder

20 I) -O-Phenyl, ein oder mehrfach substituiert mit

- 1) (C_1-C_4) -Alkyl,
- 2) Halogen,
- 3) -O-CF₃ oder
- 4) -O-CH₃, steht,

25 R^3 für a) (C_1-C_4) -Alkyl,

b) Halogen, oder

- c) ein Wasserstoffatom steht, und
- X für a) eine -CH-Gruppe oder
 - b) ein Stickstoffatom, steht.
- Es kann auch eine Mischung der Nukleotidsyntheseinhibitoren und Verbindung der Formel I und II oder Salze der Verbindung der Formel II und eine Mischung der Verbindungen, die die enterohepatische Zirkulation der Verbindung der Formel I oder II im wesentlichen verhindern, eingesetzt werden.
- Unter dem Begriff "Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der Verbindung der Formel I oder II im wesentlichen verhindert" werden beispielsweise stark basische Anionenaustauscher wie Colestipol und Colestyramin oder Aktivkohle verstanden. Unter dem Begriff "Verbindung die zeitlich versetzt die Wirkung der Nukleotidsyntheseinhibitoren antagonisieren" werden Verbindungen verstanden wie Uridin, Purin, Purinnukleotide oder Pyrimidinnukleotide.

Bevorzugt ist der Einsatz einer Verbindung der Formel I und/oder II und/oder eine gegebenenfalls stereoisomeren Form der Verbindung der Formel I oder II und/oder ein Salz der Verbindung der Formel II, wobei

20 R¹ für

- a) Methyl,
- b) Cyclopropyl oder
- c) (C₃-C₅)-Alkinyl steht,

R² für

-CF₃ oder -CN steht,

R³ für

ein Wasserstoffatom oder Methyl steht, und

25 X für

eine -CH- Gruppe steht,

in Kombination mit mindestens einer Verbindung aus der Gruppe Colestipol, Colestyramin und Aktivkohle.

Insbesondere bevorzugt ist die Verwendung von N-(4-Trifluormethylphenyl)-5-30 methylisoxazol-4-carboxamid, N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyan-3-hydroxycrotonsäureamid, 2-Cyano-3-cyclopropyl-3-hydroxy-acrylsäure-(4-cyanophenyl)amid oder N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyan-3-hydroxy-hept-2-en-6-incarbonsäureamid in Kombination mit Colestyramin. Die Herstellung der Verbindung der Formel I oder II erfolgt nach bekannten Verfahren wie sie in EP 484 223; EP 529 500; US 4 061 767; EP 538 783 oder EP 551 230 beschrieben werden. Die Ausgangsstoffe der chemischen Umsetzungen sind bekannt oder lassen sich nach literaturbekannten Methoden leicht herstellen.

5

Unter dem Begriff Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl werden Reste verstanden, deren Kohlenstoffkette gerade oder verzweigt sein kann. Ferner können die Alkenyl- oder Alkinyl-Reste auch mehrere Doppelbindungen beziehungsweise mehrere Dreifachbindungen enthalten. Cyclische Alkylreste sind beispielsweise 3- bis 5- gliedrige Monocyclen wie Cyclopropyl, Cyclobutyl oder Cyclopentyl. Salze der Verbindung der Formel II sind beispielsweise Natrium- oder Lysiniumsalze, die sich wie in der Europäischen Patentanmeldung Nr. EP 0769296 beschrieben herstellen lassen.

- 15 Die erfindungsgemäße Zubereitung eignet sich beispielsweise zur Behandlung von
 - immunologischer Erkrankungen
 - inflammatorischen und zytotoxischen Prozessen im Zusammenhang mit gentherapeutischen Eingriffen
- Krebserkrankungen wie Lungenkrebs, Leukämie, Eierstockkrebs, Sarkome,
 Kaposi's Sarkom, Meningiom, Darmkrebs, Lymphknotenkrebs, Hirntumore,
 Brustkrebs, Pankreaskrebs, Prostatakrebs oder Hautkrebs
 - Autoimmunerkrankungen wie systemischem Lupus erythematodes oder multipler Sklerose
 - Rheumaerkrankungen
- 25 Transplantationen oder Graft-versus-Host-Reaktionen oder Host-versus-Graft-Reaktionen
 - Erkrankungen, die durch stark proliferierende Zellen verursacht werden
 - Psoriasis oder atypischer Dermatitis
 - Allergie, Asthma, Urticaria, Rhinitis oder Uveitis
- 30 Typ II-Diabetes
 - zystischer Fibrose, Kolitis, Leberfibrose oder Sepsis
 - Chronisch entzündliche Erkrankungen wie Arteriosklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa.

5

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung der Zubereitung, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man die Nukleotidsyntheseinhibitoren und eine Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der Nukleotidsyntheseinhibitoren im wesentlichen verhindert, oder zeitlich versetzt die Wirkung der Nukleotidsyntheseinhibitoren antagonisieren, mit einem pharmazeutisch geeigneten und physiologisch annehmbaren Träger und gegebenenfalls weiteren geeigneten Wirk-, Zusatz- oder Hilfsstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.

10 Die erfindungsgemäße Zubereitung kann auch Kompositionen oder Kombinationspackungen umfassen, in denen die Bestandteile nebeneinander gestellt sind und deshalb gleichzeitig, getrennt oder zeitlich abgestuft an ein und denselben menschlichen oder tierischen Körper angewendet werden können. Bevorzugt ist die zeitlich abgestufte Applikation von der Verbindung der Formel I 15 und/oder II vor der Applikation der Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der Verbindung der Formel I oder II im wesentlichen verhindert. Hierzu wird beispielsweise zuerst N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyan-3-hydroxy-crotonsäureamid (im folgenden als Verbindung 1 bezeichnet) appliziert. Colestyramin, das die enterohepatische Zirkulation der Verbindung 1 im wesentlichen verhindert, wird zeitlich versetzt, also z.B. 2 Stunden oder 4 Stunden nach der Gabe der Verbindung 20 1, appliziert. Durch diese zeitlich versetzte Gabe der Verbindung 1 und Colestyramin wird die Verbindung 1 zunächst ungehindert aus dem Verdauungstrakt resorbiert. Nach der Gabe von Colestyramin, welches systemisch nicht resorbiert wird, wird die über die Galle ausgeschiedene Verbindung 1 an Colestyramin gebunden und kann 25 daher nicht wieder reabsorbiert werden; dadurch wird eine Unterbrechung der enterohepatischen Zirkulation bewirkt. Durch diese Maßnahme werden die Wirkungsdauer und die Blutspiegel der Verbindung 1 drastisch reduziert. Trotz dieser drastisch reduzierten Blutspiegel wird die Wirksamkeit im pathologischen Tiermodell, wie der Adjuvans Arthritis bei einer niedrigen, gerade noch wirksamen 30 Dosierung von etwa 2,5 mg/kg/Tag an der Verbindung 1 durch die Gabe von Colestyramin nicht vermindert. Werden im gleichen Tiermodell hohe Dosierungen von 25 mg/kg/Tag der Verbindung 1 eingesetzt, welche bereits zu verschiedenen Nebenwirkungen führen, so beobachtet man durch Gabe von Colestyramin eine

WO 00/33876 PCT/EP99/09380

deutliche Verminderung der Nebenwirkungen unter Beibehaltung der erwünschten Wirkungen auf das Immunsystem.

Die erfindungsgemäße Zubereitung kann als Dosiereinheit in Form von Arzneiformen wie Kapseln (einschließlich Mikrokapseln, die im allgemeinen keine pharmazeutischen Träger enthalten), Tabletten einschließlich Dragees und Pillen, oder Zäpfchen vorliegen, wobei bei Verwendung von Kapseln das Kapselmaterial die Funktion des Trägers wahrnehmen und der Inhalt z. B. als Pulver, Gel, Lösung Emulsion oder Dispersion vorliegen kann. Besonders vorteilhaft und einfach ist es jedoch, orale oder perorale Formulierungen mit den beiden Wirkstoffkomponenten 1) (z.B. Colestyramin) und 2) (Verbindung der Formel I und/oder II) herzustellen, die die berechneten Mengen der Wirkstoffe zusammen mit jedem gewünschten pharmazeutischen Träger enthalten. Auch eine entsprechende Formulierung (Zäpfchen) für die rektale Therapie kann angewandt werden. Ebenso ist die transdermale Applikation in Form von Salben oder Cremes, parenterale (intraperitoneale, subkutane, intramuskuläre) Injektion oder orale Applikation von Lösungen, die die erfindungsgemäßen Kombinationen enthalten, möglich. Salben, Pasten, Cremes und Puder können neben dem Wirkstoff die üblichen Trägerstoffe enthalten, z. B. tierische und pflanzliche Fette, Wachse, Paraffine, Stärke, Tragant, Cellulosederivate, Polyethylenglykole, Silicone, Kieselsäure, Aluminiumhydroxid, Talkum, Zinkoxid, Milchzucker, Bentonite, Calciumsilikat und Polyamidpulver oder Gemische dieser Stoffe. Die Tabletten, Pillen oder Granulatkörper können nach Verfahren wie Preß-, Tauch- oder Wirbelbettverfahren oder Kesseldragierung hergestellt werden und enthalten Trägermittel und andere übliche Hilfsstoffe wie Gelatine, Agarose, Stärke (z. B. Kartoffel-, Mais- oder Weizenstärke), Cellulose wie Ethylcellulose, Siliziumdioxid, Magnesiumcarbonat, verschiedene Zucker wie Milchzucker und/oder Calciumphosphate. Die Dragierlösung besteht gewöhnlich aus Zucker und/oder Stärkesirup und enthält meistens noch Gelatine, synthetische Celluloseester, Gummi arabicum, Polyvinylpyrrolidon, Pigmente, oberflächenaktive Substanzen, Weichmacher und ähnliche Zusätze entsprechend dem Stand der Technik. Zur Herstellung der Zubereitungsformen kann jedes übliche Fließregulierungs-, Schmier- oder Gleitmittel wie Magnesiumstearat und Trennmittelverwendet werden. Bevorzugt haben die Zubereitungen die Form von Mantel-/Kern-Tabletten oder Mehrschichttabletten, wobei sich die Wirkkomponente 2 im Mantel

5

10

15

20

25

5

10

15

20

25

bis 3000 mg.

bzw. im Kern bzw. in einer Schicht befindet, während sich die Wirkkomponente 1 im Kern, im Mantel oder in einer anderen Schicht befindet. Die Wirkstoffkomponenten können auch in retardierter Form vorliegen oder an Retardierungsmaterial adsorbiert bzw. im Retardierungsmaterial (z. B. Cellulose- oder Polystyrolharzbasis, z. B. Hydroxyethylcellulose) eingeschlossen sein. Eine verzögerte Freisetzung der Wirkstoffe kann auch erreicht werden, indem die betreffende Schicht bzw. das Kompartiment mit üblichen magensaftunlöslichen Überzügen versehen wird. Bevorzugt-ist-eine-verzögerte Ereisetzung der Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der Verbindung der Formel I oder II im wesentlichen verhindert. Die anzuwendende Dosierung ist selbstverständlich abhängig von verschiedenen Faktoren wie dem zu behandelnden Lebewesen (d. h. Mensch oder Tier), Alter, Gewicht, allgemeiner Gesundheitszustand, dem Schweregrad der Symptome, der zu behandelnden Erkrankung, eventuellen Begleiterkrankungen (falls vorhanden), der Art der begleitenden Behandlung mit anderen Arzneimitteln, oder Häufigkeit der Behandlung. Die Dosierungen werden im allgemeinen mehrfach pro Tag und vorzugsweise einmal bis dreimal pro Tag verabreicht. Die verwendeten Mengen an Einzelwirkstoff orientieren sich hierbei an der empfohlenen Tagesdosis des jeweiligen Einzelwirkstoffs und sollen im allgemeinen im Kombinationspräparat von 10 % bis 300 % der empfohlenen Tagesdosis liegen, bevorzugt von 50 % bis 150 %, insbesondere bei 80 %. Die geeignete Therapie mit den erfindungsgemäßen Kombinationen besteht somit z.B. in der Verabreichung von einer, zwei oder 3 Einzeldosierungen der Zubereitung bestehend aus N-(4-Trifluormethylphenyl)-5methylisoxazol-4-carboxamid) oder N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyan-3-hydroxycrotonsäureamid in einer Menge von 2 mg bis 250 mg, bevorzugt 5 mg bis 150 mg, insbesondere 10 mg bis 50 mg, insbesondere bevorzugt 10 mg bis 20 mg und

Ferner können die erfindungsgemäßen Zubereitungen auch zusammen mit anderen geeigneten Wirkstoffen, beispielsweise Antiuricopathika, Analgetika, steroidalen oder nichtsteroidalen Antiphlogistika, Thrombocytenaggregationshemmem, Cytokinen, Cytokinagonisten, Cytokinantagonisten oder immunsuppressiven Verbindungen wie Cyclosporin A, FK 506 oder Rapamycin eingesetzt werden.

Colestyramin in einer Menge von 250 mg bis 6000 mg, insbesondere von 1500 mg

Beispiel 1

Adjuvans induzierte Arthritis, Modifikation nach Perper

5 (Proc. Soc. exp. Biol. Med. 137, 506 (1971))

Als Versuchstiere dienten männliche Ratten eines Lewis-Stammes (Moellegard, Dänemark) mit einem Körpergewicht von 160 bis 210 g. Die Tiere erhielten am 1. Tag eine subkutane Injektion in die Schwanzwurzel mit kompletten Freund'schen Adjuvans, enthaltend eine Mycobacterium butyricum Suspension in schwerem Paraffin Öl (Difco; 6 mg/kg in Paraffin Öl; Merck). Die Verbindungen N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyan-3-hydroxy-crotonsäureamid und Colestyramin wurden in Carboxymethylcellulose (1 % in Wasser) suspendiert und oral verabreicht. Die Verbindungen wurden einmal täglich vom 1. bis zum 17. Versuchstag appliziert; dann erfolgte die Bestimmung des Pfotenvolumens und Arthritis-Index am 18. Tag.

15

20

10

Die Schwere der Erkrankung wurde durch Messung des Pfotenvolumens beider Hinterpfoten bestimmt. Die Messung erfolgte durch die Wasserverdrängungsmethode mit einem Plethysmometer 2060 (Rhema-Labortechnik, Hofheim, Deutschland). Ferner erfolgte die Bestimmung des Arthritis Index am 18. Tag nach der Injektion.

Bestimmung des Arthritis Index:

	1. Ohren	0,5 Punkte für jedes Ohr an dem eine Rötung auftritt und
		Knoten gebildet werden
25	2. Nase	1 Punkt für Bindegewebsschwellung
	3. Schwanz	1 Punkt für das Auftauchen von Knoten
	4. Vorderpfoten	0,5 Punkte für jede Pfote an der wenigsten eine
		Entzündung an einem Gelenk auftritt
	5. Hinterpfoten	1 Punkt für leichte Entzündung (Schwellung)
30		2 Punkte für eine mittelstarke Entzündung
		3 Punkte für eine massive Entzündungsreaktion

Tiere einer Kontrollgruppe "Arthritis Kontrolle" erhielten am 1. Tag eine subkutane Injektion in die Schwanzwurzel mit kompletten Freund'schen Adjuvans und erhielten aber nur das Lösungsmittel (1 % Carboxymethylcellulose in Wasser). Pro Dosierung und in der Kontrollgruppe wurden jeweils 6 Tiere verwendet. Als weitere Kontrollgruppe "gesunde Kontrolle" wurden unbehandelte Tiere eingesetzt. Als Wirkungskriterium diente die Herabsetzung der Pfotenvolumenzunahme und die Abnahme des Arthritis Index gegenüber der unbehandelten Kontrollgruppe und das Gewicht der Tiere jeweils in Prozent und bezogen auf die Arthritis Kontrolle. In der folgenden Tabelle wird N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyan-3-hydroxy-crotonsäureamid als Verbindung 1 bezeichnet. Colestyramin wurde 4 Stunden später als Verbindung 1 appliziert. Tabelle 1 zeigt die erhaltenen Ergebnisse.

10

Tabelle 1

	Wirksubstanz	Pfotenvolumen	Arthritis Index	Gewicht
	(mg/kg	(%)	(%)	(%)
	Lebendgewicht)		·	
gesunde Kontrolle				30
Arthritis Kontrolle				1.8
Colestyramin	1000	35	44	8
Verbindung 1	2,5	-63	-77	20
Verbindung1 + Colestyramin	2,5 + 1000	-70	-92	20
Verbindung 1	7,5	-83	-92	18
Verbindung 1 +	7,5 + 1000	-73	-95	27
Colestyramin				
Verbindung 1	25	-92	-100	-2
Verbindung1 + Colestyramin	25 + 1000	-72	-100	3

die in der Tabelle gezeigten Werte mit "-" Zeichen geben Abnahme an; alle anderen Werte geben Zunahme im Vergleich zum Anfang des Versuchs an

Die mit der erfindungsgemäßen Zubereitung behandelten Tiere zeigten eine Gewichtszunahme, die bei den Mengen 2,5 und 7,5 der Verbindung 1 der gesunden Kontrolle sehr nahe kam und signifikant besser als mit der Verbindung 1 alleine war, während die Wirksamkeit der Verbindung 1 vollständig erhalten blieb.

Beispiel 2

Die Versuchsbedingungen sind analog zu Beispiel 1. Es wurden die Wirkungen der Verbindung 1 und Colestyramin auf die Menge an roten Blutkörperchen (RBC), Hämoglobingehalt (HGB), Hämatokrit (HCT), Menge an Glutamat-Oxalacetat-Transaminase (GOT) und Glutamat-Pyruvat-Transaminase (GPT) bestimmt.

Colestyramin wurde 4 Stunden später als Verbindung 1 appliziert. Tabelle 2 zeigt die erzielten Ergebnisse.

10 Tabelle 2

5

	Wirksubstanz	Pfoten-	Arthritis	GOT	GPT	RBC	HGB	HCT	An-
	(mg/kg	volumen	Index	(U/I)	(U/I)	(*10 ⁶ /	(g/dl)	(%)	zahl
	Lebend-	(%)	(%)			mm³)			der
·	gewicht)								Tiere
gesunde Kontrolle		·	·	50,4	23,6	7,4	13,1	38,9	• 4
Arthritis Kontrolle				50,8	20,3	7,3	13,0	38,0	. 6
Colestyramin	1000	. 10	22	43,5	25,2	7,6	10,2	31,4	6
Verbindung 1	25	-92	-100	85,3	25,1	3,8	6,1	18,7	6
Verbindung 1 +	25 + 1000	-72	-100	52,5	21,5	6,08	10,2	31,4	5
Colestyramin									

die in der Tabelle gezeigten Werte mit "-" Zeichen geben Abnahme an; alle anderen Werte geben Zunahme im Vergleich zum Anfang des Versuchs an

Die mit der erfindungsgemäßen Zubereitung behandelten Tiere zeigten eine Normalisierung der Menge an roten Blutkörperchen (RBC), Hämoglobingehalt (HGB), Hämatokrit (HCT), Menge an Glutamat-Oxalacetat-Transaminase (GOT) und Glutamat-Pyruvat-Transaminase (GPT), die der gesunden Kontrolle sehr nahe kam und signifikant besser als mit der Verbindung 1 alleine war, während die Wirksamkeit der Verbindung 1 vollständig erhalten blieb.

20

Beispiel 3

Die Versuchsbedingungen sind analog zu Beispiel 1. Es wurde die Wirkungen der Verbindung 1 und Colestyramin auf die Menge an alkalischer Phosphatase (AP) und Amylase bestimmt. Colestyramin wurde 4 Stunden später als Verbindung 1 appliziert. Tabelle 2 zeigt die erzielten Ergebnisse.

5

Tabelle 3:

	Wirksubstanz	Pfoten-	Arthritis	AP	Amylase	Anzahl
	— (mg/ kg	volumen —	Index	(U/I)	(U/I)	der
	Lebend-	(%)	(%)			getesteten
	gewicht)	·				Tiere
gesunde Kontrolle		:		312,6	3058,3	6
Arthritis Kontrolle				231,5	2251,6	6
Colestyramin	1000	-60	-46	271,8	2756,6	6
Verbindung 1	25	-110	-100	114,8	1306,5	6
Verbindung 1 +	25 + 1000	-86	-94	206,6	2783,3	3
Colestyramin	-					

die in der Tabelle gezeigten Werte mit "-" Zeichen geben Abnahme an; alle anderen Werte geben Zunahme im Vergleich zum Anfang des Versuchs an

Die mit der erfindungsgemäßen Zubereitung behandelten Tiere zeigten eine Normalisierung der Menge an Alkalischer Phosphatase, die der gesunden Kontrolle sehr nahe kam und signifikant besser als mit der Verbindung 1 alleine war, während die Wirksamkeit der Verbindung 1 vollständig erhalten blieb.

15 Beispiel 4

Eine erfindungsgemäße Zubereitung besteht aus einer kleinen Hartgelatinekapsel die 400 mg Colestyramin enthält und einer größeren Hartgelatinekapsel die 20 mg N-(4-Trifluormethyl-phenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid enthält. Die kleinere Hartgelatinekapsel wird vollständig von der größeren Kapsel umfaßt. Als Füllmaterial zwischen den beiden Kapseln wird Glucose eingesetzt.

DOCID: -WO 003397641 I

Patentansprüche

5

10

1. Zubereitung, enthaltend

- mindestens eine Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der Nukleotidsyntheseinhibitoren im wesentlichen verhindert oder zeitlich versetzt die Wirkung der Nukleotidsyntheseinhibitoren antagonisiert,
 und
- 2) mindestens einen Nukleotidsyntheseinhibitor aus der Gruppe
 Brequinar, Mycophenolatmofetil, 2-Morpholinoethyl-(E)-6-(1,3-dihydro-4-hydroxy-6- methoxy-7-methyl-3-oxoisobenzofuran-5-yl)-4-methyl-4-hexenoat, Methotrexat, Mizoribine und Verbindungen der Formeln I oder II

H

$$R^2$$
 R^2
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3

- und/oder eine gegebenenfalls stereoisomere Form der Verbindung der Formel I oder II und/oder ein physiologisch verträgliches Salz der Verbindung der Formel II, wobei
 - R^1 für a) (C₁-C₄)-Alkyl,
 - b) (C₃-C₅)-Cycloalkyl,
 - c) (C₂-C₆)-Alkenyl oder
 - d) (C₂-C₆)-Alkinyl, steht,
 - R^2 für a) -CF₃,
 - b) -O-CF₃,
 - c) -S-CF₃,
 - d) -OH,
 - e) $-NO_2$,

20

5

10

- f) Halogen,
- g) Benzyl,
- h) Phenyl,
- i) -O-Phenyl,
- k) -CN oder
 - O-Phenyl, ein oder mehrfach substituiert mit
 - 1) (C_1-C_4) -Alkyl,
 - 2) Halogen,
 - 3) -O-CF₃ oder
 - 4) -O-CH₃, steht,
- R^3 für a) (C₁-C₄)-Alkyl,
 - b) Halogen, oder
 - c) ein Wasserstoffatom steht, und
- 15 X für a) eine -CH-Gruppe oder
 - c) ein Stickstoffatom, steht.
- Zubereitung gemäß Anspruch 1, wobei man eine Verbindung der Formel I und/oder II und/oder eine gegebenenfalls stereoisomeren Form der
 Verbindung der Formel I oder II und/oder ein Salz der Verbindung der Formel II einsetzt, wobei
 - R¹ für a) Methyl,
 - b) Cyclopropyl oder
 - c) (C₃-C₅)-Alkinyl steht,

R² für -CF₃ oder -CN steht,

R³ für ein Wasserstoffatom oder Methyl steht, und

X für eine -CH- Gruppe steht.

Zubereitung gemäß der Ansprüche 1 oder 2, wobei man N-(4-Trifluormethylphenyl)-5-methylisoxazol-4-carboxamid als eine Verbindung der Formel I
oder N-(4-Trifluormethylphenyl)-2-cyan-3-hydroxy-crotonsäureamid, 2-Cyan3-cyclopropyl-3-hydroxy-acrylsäure-(4-cyanophenyl)-amid oder N-(4-

Trifluormethylphenyl)-2-cyan-3-hydroxy-hept-2-en-6-in-carbonsäureamid als Verbindung der Formel II einsetzt.

- Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch
 gekennzeichnet, daß als Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der
 Verbindung der Formel I oder II im wesentlichen verhindert, eine Verbindung
 aus der Gruppe Colestipol, Colestyramin und Aktivkohle eingesetzt wird.
- Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch
 gekennzeichnet, daß als Verbindung die zeitlich versetzt die Wirkung der
 Nukleotidsyntheseinhibitoren antagonisiert eine Verbindung aus der Gruppe
 Uridin, Purin, Purinnukleotide oder Pyrimidinnukleotide eingesetzt wird.
- Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzliche Wirkstoffe aus der Gruppe Antiuricopathika, Analgetika, steroidalen oder nichtsteroidalen Antiphlogistika, Cytokinen, Cytokinagonisten, Thrombocytenaggregationshemmern, Cytokinantagonisten oder immunsuppressiven Verbindungen wie Cyclosporin A, FK 506 oder Rapamycin enthalten sind.

20

25

30

- 7. Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus Kompositionen oder Kombinationspackungen besteht, in denen die Bestandteile nebeneinander gestellt sind und deshalb gleichzeitig, getrennt oder zeitlich abgestuft an ein und denselben menschlichen oder tierischen Körper angewendet werden.
- 8. Zubereitung gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Applikation der Verbindung der Formel I und/oder II zeitlich vor der Applikation der Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der Verbindung der Formel I
 - 9. Verwendung der Zubereitung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von

oder II im wesentlichen verhindert, durchgeführt wird.

immunologischer Erkrankungen, inflammatorischen und zytotoxischen Prozessen im Zusammenhang mit gentherapeutischen Eingriffen,

Krebserkrankungen wie Lungenkrebs, Leukämie, Eierstockkrebs, Sarkome,
Kaposi's Sarkom, Meningiom, Darmkrebs, Lymphknotenkrebs, Hirntumore,
Brustkrebs, Pankreaskrebs, Prostatakrebs oder Hautkrebs,
Autoimmunerkrankungen wie systemischem Lupus erythematodes oder multipler Sklerose,
Rheumaerkrankungen,

Transplantationen oder Graft-versus-Host-Reaktionen oder Host-versus-Graft-Reaktionen.

Erkrankungen, die durch stark proliferierende Zellen verursacht werden, Psoriasis oder atypischer Dermatitis,

Allergie, Asthma, Urticaria, Rhinitis oder Uveitis,

Typ II-Diabetes,

zystischer Fibrose, Kolitis, Leberfibrose oder Sepsis,

Chronisch entzündliche Erkrankungen wie Arteriosklerose, Morbus Crohn oder Colitis ulcerosa.

20 10. Verfahren zur Herstellung der Zubereitung gemäß der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens einen Nukleotidsyntheseinhibitor aus der Gruppe Brequinar, Mycophenolatmofetil, 2-Morpholinoethyl-(E)-6-(1,3-dihydro-4-hydroxy-6- methoxy-7-methyl-3oxoisobenzofuran-5-yl)-4-methyl-4- hexenoat, Methotrexat, Mizoribine und 25 Verbindung der Formeln I oder II und eine Verbindung, die die enterohepatische Zirkulation der Verbindung der Formel I oder II im wesentlichen verhindert, oder eine Verbindung die zeitlich versetzt die Wirkung mindestens eines der Nukleotidsyntheseinhibitoren antagonisiert mit einem pharmazeutisch geeigneten und physiologisch annehmbaren Träger 30 und gegebenenfalls weiteren geeigneten Wirk-, Zusatz- oder Hilfsstoffen in eine geeignete Darreichungsform bringt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

toten nal Application No PCT/EP 99/09380

			01/ 21 33/ 03000
A CLASSII IPC 7	FICATION OF BUBLIECT MATTER A61K45/06		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	·
	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification A61K	on symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that au	uch documents are include:	d in the fields searched
Bectronic d	ata base consulted during the International search (name of data bas	e and, where practical, se	arch terms used)
		·	•
			·
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
X	WO 98 13047 A (JAMES W. WILLIAMS) 2 April 1998 (1998-04-02) claims 1-13		1,5-7,9, 10
γ .	page 7, line 9 - line 13 page 8, line 1 - line 22 page 10, line 20 -page 11, line 3) 1	2-4,8
Y	EP 0 769 296 A (HOECHST AG) 23 April 1997 (1997-04-23) cited in the application claims 1-5		2-4,8
X	WO 93 18776 A (CHIESI FARMACEUTIC 30 March 1993 (1993-03-30) claims 1-7 examples 5-7,11,12	I S.P.A.)	1,5,7,10
		-/	
		•	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family mer	mbers are listed in annex.
• Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document mulli-	ned after the international filing date
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and no cited to understand th	ot in conflict with the application but ne principle or theory underlying the
	document but published on or after the International	"X" document of particular cannot be considered	relevance; the claimed invention invention in an invention invention in an invention i
"L" docume which citation "O" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular cannot be considered document is combine	step when the document is taken alone relevance; the claimed invention to involve an inventive step when the ed with one or more other such docu-
"P" docume	means ent published prior to the international filing date but		ation being obvious to a person sidiled
	actual completion of the international search		International search report
1	4 March 2000	24/03/200	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Siatou, E	

CONCID- JAIN MODOTEAL I.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten mail Application No PCT/EP 99/09380

C 10	etion) DOCUMENTO COMMUNETO TO THE	PCT/EP 99/09380
Category *	citetion of document, with indicators where consider a fine of the citetion of document, with indicators where consider a fine of the citetion	
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
A	DATABASE EMBASE 'Online! ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL FURST D.E.: "Practical clinical pharmacology and drug interactions of low-dose methotrexate therapy in rheumatoid arthritis." retrieved from STN Database accession no. 96019438 XP002133076 abstract	1-8,10
	& BRITISH JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, (1995) 34/SUPPL. 2 (20-25).,	
A	EP 0 529 500 A (HOECHST AG) 3 March 1993 (1993-03-03) cited in the application claims 1-9	1-10
A	EP 0 538 783 A (HOECHST AG) 28 April 1993 (1993-04-28) cited in the application claims 1-10	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US PERIS-MARTI, J. ET AL: "Inhibition of enterohepatic circulation of methotrexate by cholestiramine in rats." retrieved from STN Database accession no. 121:169641 HCA XP002133077 abstract & EUR. J. DRUG METAB. PHARMACOKINET. (1993), (SPEC. ISSUE, PROCEEDINGS OF THE FIFTH EUROPEAN CONGRESS OF BIOPHARMACEUTICS AND PHARMACOKINETICS, 1993), 70-3,	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US MCANENA, OLIVER J. ET AL: "Alteration of methotrexate metabolism in rats by administration of an elemental liquid diet. II. Reduced toxicity and improved survival using cholestyramine" retrieved from STN Database accession no. 106:207306 HCA XP002133078 abstract & CANCER (PHILADELPHIA) (1987), 59(6), 1091-7,	1-10

WITH JUM MYSSOTEA+ 1.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inten nat Application No PCT/EP 99/09380

Publication date	•	Patent family member(s)		Publication date
02-04-1998	AU	4596097	A	17-04-1998
23-04-1997	DE	1 9539638	Α	30-04-1997
				26-04-1997
				24-06-1997
				01-02-2000
	ÜS		•	23-03-1999
30-09-1993	IT	1254519	В	25-09-1995
	AU		_	21-10-1993
-03-03-1993	DE	4127737	A	25-02-1993
	AT	113835	T	15-11-1994
			В	20-10-1994
				25-02-1993
•			_	23-02-1993
•				11-09-1996
•				15-12-1994
			-	18-04-1995
				16-02-1995
				28-03-1994
				19-01-1996
				20-08-1993
			• •	
				01-02-1993
				13-09-1995
			-	20-10-1996
	ZA			17-03-1998 28-04-1993
28-04-1993	AT	128353	—————————————————————————————————————	15-10-1995
20 04 1555		•	_	27-04-1995
			_	29-04-1993
		•		24-04-1993
				12-05-1993
				11-12-1996
			_	02-11-1995
			T	
			T	05-02-1996
•			I A	16-01-1996
			A	24-04-1993
			Ī	31-01-1996
		•		28-09-1993
		·		04-01-1998
			-	10-08-1993
				01-07-1993
				25-03-1996
		244814	Α	27-06-1994
	RU	2090553	C	20-09-1997
	SK	319892	Α	08-03-1995
	US	5747664	A .	05-05-1998
•	US	5773470	Α	30-06-1998
	ZA	9208159		04-08-1993
	02-04-1998 23-04-1997 30-09-1993	date	D2-04-1998 AU 4596097	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inten. .nalee Aktenzeichen PCT/EP 99/09380

PCT/EP 99/09380 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K45/06 Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 **A61K** Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evti. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Kategorie* Betr. Anspruch Nr. WO 98 13047 A (JAMES W. WILLIAMS) 1,5-7,9, 2. April 1998 (1998-04-02) Ansprüche 1-13 Seite 7, Zeile 9 - Zeile 13 Seite 8, Zeile 1 - Zeile 22 Seite 10, Zeile 20 -Seite 11, Zeile 3 2-4.8EP 0 769 296 A (HOECHST AG) Y 2-4.823. April 1997 (1997-04-23) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-5 X WO 93 18776 A (CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.) 1,5,7,10 30. März 1993 (1993-03-30) Ansprüche 1-7 Beispiele 5-7,11,12 Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamille enthehmen * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der Ihr zugrundellegenden Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung "L" Veröffentlichung, die geelignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erkann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und dese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts 14. März 2000 24/03/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevolimächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fex: (+31-70) 340-3016 Statou, E

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 99/09380

در منه مروسون	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Telle Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE EMBASE 'Online! ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL FURST D.E.: "Practical clinical pharmacology and drug interactions of low-dose methotrexate therapy in rheumatoid arthritis." retrieved from STN Database accession no. 96019438 XP002133076	9
A	Zusammenfassung & BRITISH JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, (1995) 34/SUPPL. 2 (20-25).,	1-8,10
A	EP 0 529 500 A (HOECHST AG) 3. März 1993 (1993-03-03) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-9	1-10
A	EP 0 538 783 A (HOECHST AG) 28. April 1993 (1993-04-28) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-10	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US PERIS-MARTI, J. ET AL: "Inhibition of enterohepatic circulation of methotrexate by cholestiramine in rats." retrieved from STN Database accession no. 121:169641 HCA XP002133077 Zusammenfassung & EUR. J. DRUG METAB. PHARMACOKINET. (1993), (SPEC. ISSUE, PROCEEDINGS OF THE FIFTH EUROPEAN CONGRESS OF BIOPHARMACEUTICS AND PHARMACOKINETICS, 1993), 70-3,	1-10
A	DATABASE CHEMABS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US MCANENA, OLIVER J. ET AL: "Alteration of methotrexate metabolism in rats by administration of an elemental liquid diet. II. Reduced toxicity and improved survival using cholestyramine" retrieved from STN Database accession no. 106:207306 HCA XP002133078 Zusammenfassung & CANCER (PHILADELPHIA) (1987), 59(6), 1091-7,	1-10

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentiamilie gehören

Interr. iales Aktenzeichen PCT/EP 99/09380

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	1	Viltgiled(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
WO 9813047	A	02-04-1998	AU	4596097 A	17-04-1998	
EP 769296	A	23-04-1997	D.C.	10520620 4		
	,,	23-04-133/	DE	19539638 A	30-04-1997	
			CA	2188228 A	26-04-1997	
			JP	9165336 A	24-06-1997	
			US	6020372 A	01-02-2000	
	·		US	5886033 A	23-03-1999	
WO 9318776	A	30-09-1993	IT	1254519 B	25-09-1995	
			AU	3632093 A	21-10-1993	
EP 529500	Α	03-03-1993	- DE	4127737 A	25-02-1993	
			AT	113835 T	15-11-1994	
			AU	654031 B	20-10-1994	
•			AU	2124792 A	25-02-1993	
			CA	2076555 A	23-02-1993	
			CZ	281353 B	11-09-1996	
			DE	59200773 D	15-12-1994	
			DK	529500 T	18-04-1995	
			ES	2065738 T	16-02-1995	
·			HU	64845 A	28-03-1994	
			IL	102886 A	19-01-1996	
			JP	5208909 A	20-08-1993	
			MX	9204875 A	01-02-1993	
			SK	258292 A	13-09-1995	
•			RU	2067862 C	20-10-1996	
			US	5728721 A	17-03-1998	
			ZA	9206310 A	28-04-1993	
EP 538783	A	28-04-1993	AT	128353 T	15-10-1995	
			AU	658679 B	27-04-1995	
			AU	2721592 A	29-04-1993	
			CA	2081173 A	24-04-1993	
			CN	1071833 A	12-05-1993	
	-		CZ	281693 B	11-12-1996	
			✓ DE	59203828 D	02-11-1995	
		•	DK	538783 T	05-02-1996	
			ES	2079765 T	16-01-1996	
			FI	924779 A	24-04-1993	
•			GR	3017751 T	31-01-1996	
			HU	63610 A	28-09-1993	
•			IL	103487 A	04-01-1998	
		•	JP	5201948 A	10-08-1993	
			MX	9206082 A	01-07-1993	
			NO	178922 B	25-03-1996	
			NZ	244814 A	27-06-1994	
			RU	2090553 C	20-09-1997	
			SK	319892 A	08-03-1995	
			US	5747664 A	05-05-1998	
	٠		US	5773470 A	30-06-1998	
			ZA	9208159 A	04-08-1993	